DISAZO COMPOUND OR ITS SALT, AND APPLICATION OF THEM FOR POLARIZING FILM

Publication number: JP2004137452

Publication date:

2004-05-13

Inventor:

ASHIDA TORU; OTA YOSHITERU; HAYASHI

SHIGETOSHI

Applicant: Classification: SUMITOMO CHEMICAL CO

- international:

G02B5/30; C09B31/072; C09B31/08; G02B5/30;

C09B31/00; (IPC1-7): C09B31/08; G02B5/30

- European:

C09B31/072

Application number: JP20030145862 20030523

Priority number(s): JP20030145862 20030523; JP20020237940 20020819

Also published as:

US7070715 (B2) US2004069976 (A1)

KR20040016787 (A)

Report a data error here

Abstract of JP2004137452

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a disazo compound or its salt excellent in light fastness, initial polarizing performance, etc., on making it a polarizing film, and a dyestuff-based polarizing film containing the disazo compound or its salt in a film state polarizing film substrate consisting of a polyvinyl alcohol-

SOLUTION: This dyestuff-based polarizing film contains the disazo compound expressed by formula (I) (wherein, A is 4-sulfophenyl or 6, 8-disulfo-2-naphthyl; and one of R<SP>1</SP>and R<SP>2</SP>is H and another is methyl) in the polarizing film substrate.

COPYRIGHT: (C)2004, JPO

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide



Reference 2

(19) 日本国特許庁(JP)

(12) 公 開 特 許 公 報(A)

(11)特許出願公開番号

特開2004-137452 (P2004-137452A)

(43) 公開日 平成16年5月13日 (2004.5.13)

(51) Int. Cl. 7

FΙ

テーマコード(参考)

CO9B 31/08 GO2B 5/30 CO9B 31/08

2HO49

GO2B 5/30

CLA

審査請求 未請求 請求項の数 4 OL (全9頁)

特願2003-145862 (P2003-145862) (71) 出願人 000002093 (21) 出願番号 住友化学工業株式会社 平成15年5月23日 (2003.5.23) (22) 出願日 大阪府大阪市中央区北浜4丁目5番33号 特願2002-237940 (P2002-237940) (31) 優先権主張番号 (74)代理人 100093285 平成14年8月19日 (2002.8.19) (32) 優先日 弁理士 久保山 隆 (33) 優先權主張国 日本国 (JP) (74)代理人 100113000 弁理士 中山 亨 (74)代理人 100119471 弁理士 榎本 雅之 (72) 発明者 芦田 徹 大阪市此花区春日出中3丁目1番98号 住友化学工業株式会社内 (72) 発明者 太田 義輝 大阪市此花区春日出中3丁目1番98号 住友化学工業株式会社内 最終質に続く

(54) 【発明の名称】ジスアゾ化合物又はその塩、及びそれらの偏光膜への適用

(57)【要約】

【課題】偏光膜としたときに、耐光性や初期偏光性能等に優れたジスアゾ化合物又はその塩、及び該ジスアゾ化合物又はその塩をポリピニルアルコール系の樹脂からなるフィルム状の偏光膜基材に含有してなる染料系偏光膜を提供すること。

【解決手段】下式(I)で示されるジスアゾ化合物又はその塩。

10

(式中、 A は 4 - スルホフェニル又は 6 , 8 - ジスルホ - 2 - ナフチルを表す。 R¹ 及び R² は、一方が水素原子を表し、他方がメチルを表す。)

【選択図】 なし

【特許請求の範囲】

【請求項1】

下式(I)で示されるジスアゾ化合物又はその塩。

(式中、Aは4-スルホフェニル又は6,8-ジスルホー2-ナフチルを表す。 R^1 及び 10 R^2 は、一方が水素原子を表し、他方がメチルを表す。)

【請求項2】

式 (I) において、 A が 4 - スルホフェニルであり、 R¹ がメチルであり、 R² が水素原 子である請求項 1 に記載の化合物又はその塩。

【請求項3】

請求項1又は請求項2に記載のジスアゾ化合物又はその塩を偏光膜基材に含有してなる染料系偏光膜。

【請求項4】

偏光膜基材が、ポリピニルアルコール系の樹脂からなるフィルムである請求項3に記載の 染料系偏光膜。

【発明の詳細な説明】

 $[0\ 0\ 0\ 1\]$

【発明の属する技術分野】

本発明は、ジスアゾ化合物又はその塩、及びそれらの偏光膜への適用に関するものであり、詳しくは、偏光素子として用いた場合に520~580nmの範囲の波長をカバーするジスアゾ化合物又はその塩、及びそれらの偏光膜への適用に関するものである。

[0002]

【従来の技術】

染料系偏光膜は、延伸配向したポリピニルアルコール系のフィルム、又はポリ塩化ビニルフィルムの脱塩酸若しくはポリピニルアルコール系フィルムの脱水によりポリエンを生成 30 して配向せしめたポリエン系のフィルム等の偏光膜基材に、偏光素子として所望の波長をカバーする染料を含有させて製造される。偏光素子として用いた場合に520~580 n m の範囲の波長をカバーする染料としては、例えば、特許文献1に記載の下記構造を有する染料が公知である。

[0003]

【特許文献1】

WOO0/37973 (表2記載のNo. 1の化合物)

[0004]

[0005]

【発明が解決しようとする課題】

しかしながら、上記ジスアゾ染料を用いて得られる偏光膜は、耐光性や初期偏光性能、特 に耐光性の観点から、必ずしも満足できるものではなかった。

本発明の目的は、偏光膜としたときに、耐光性や初期偏光性能、特に耐光性に優れたジス アゾ染料を提供することにある。

[0006]

20

【課題を解決するための手段】

本発明者は鋭意検討した結果、特定構造のジスアゾ化合物又はその塩が上記目的を達成することを見出して、本発明を完成するに至った。

即ち、本発明は、下記(イ)及び(ロ)を提供するものである。

[0007]

(イ)下式(I)で示されるジスアゾ化合物又はその塩。

[0008]

[0009]

(式中、Aは4-スルホフェニル又は6, 8-ジスルホー2-ナフチルを表す。 R^1 及び R^2 は、一方が水素原子を表し、他方がメチルを表す。)

[0010]

(ロ)上記(イ)に記載のジスアゾ化合物(I)又はその塩を偏光膜基材に含有してなる染料系偏光膜。

以下、本発明を詳細に説明する。

20

[0011]

【発明の実施の形態】

[0012]

R¹及びR²は、一方が水素原子であり、他方がメチルである。

[0 0 1 3]

ジスアゾ化合物 (I) 又はその塩は、例えば、以下に述べる方法によって製造することができる。

[0014]

30

即ち、先ず、下式(II)

 $A - N H_2$

(II)

(式中、Aは前記の意味を表す。)

で示されるアミノ化合物を、酸性の水性媒体中、 5 ~ 4 0 ℃の条件下で亜硝酸ナトリウム と反応させてジアゾ化する。次いで、得られたジアゾ化合物を、下式(III)

[0015]

40

[0016]

(式中、R¹ およびR² は、前記の意味を表す。)

で示されるアニリン化合物と、水性媒体中、 5 ~ 4 0 ℃、 p H 6 ~ 1 1 の条件下で反応させることにより、下式で示されるモノアゾ化合物 (I V)を得る。

[0017]

[0018]

上記モノアゾ化合物 (IV) を酸性の水性媒体中、 5 ~ 4 0 ℃の条件下で亜硝酸ナトリウムと反応させてジアゾ化する。得られたジアゾ化合物を、下式 (V)

$$_{\text{HO}_3}$$
S $^{\text{OH}}$ $^{\text{N}}$ $^{\text{N}}$

[0020]

で示されるナフトール化合物と、水性媒体中、 5 ~ 4 0 ℃、 p H 6 ~ 1 1 の条件下で反応 させることにより、ジスアゾ化合物 (I)を得ることができる。

[0021]

20

10

ジスアゾ化合物 (I) の塩としては、例えば、

[0022]

$$NaO_3S$$
 $N=N$ $N=N$ NaO_3S NaO_3S NaO_3S NaO_3S NaO_3S

[0023]

$$NaO_3S \longrightarrow N=N \longrightarrow N=N \longrightarrow N=N \longrightarrow NaO_3S \longrightarrow N$$

[0024]

$$\begin{array}{c|c}
& \text{NaO}_3S & \text{Na} \\
& \text{Na} & \text{Na} & \text{Na} & \text{Na} \\
& \text{Na} & \text{Na} & \text{Na} & \text{Na} & \text{Na} \\
& \text{Na} & \text{Na} & \text{Na} & \text{Na} & \text{Na} & \text{Na} \\
& \text{Na} & \text{Na} & \text{Na} & \text{Na} & \text{Na} & \text{Na} \\
& \text{Na} & \text{Na} & \text{Na} & \text{Na} & \text{Na} & \text{Na} \\
& \text{Na} & \text{Na} & \text{Na} & \text{Na} & \text{Na} & \text{Na} \\
& \text{Na} & \text{Na} & \text{Na} & \text{Na} & \text{Na} & \text{Na} \\
& \text{Na} \\
& \text{Na} \\
& \text{Na} \\
& \text{Na} \\
& \text{Na} \\
& \text{Na} \\
& \text{Na} \\
& \text{Na} & \text{Na}$$

[0025]

40

等が挙げられる。

[0026]

ジスアゾ化合物 (I) の塩としては、リチウム塩やナトリウム塩、カリウム塩のようなアルカリ金属塩、アンモニウム塩、及び、エタノールアミン塩やアルキルアミン塩のような有機アミン塩等が挙げられる。ジスアゾ化合物 (I) を偏光膜基材に含有させる場合は、ナトリウム塩の形で用いるのが好ましい。

[0027]

ジスアゾ化合物 (I) 又はその塩を偏光膜基材に含有させて偏光膜とする場合は、他の有機染料と併用することにより、色相を補正し、偏光性能を向上させることができる。この場合に用いられる有機染料としては、二色性の高いものであればいかなる染料でもよいが 50

10

、特に耐光性に優れる染料を選択することにより、液晶プロジェクター用途に適した偏光 膜とすることができる。

[0028]

かかる有機染料の具体例としては、カラー・インデックス・ジェネリック・ネーム(Color Index Generic Name)で表して、以下のものが例示される。 【0029】

- シー・アイ・ダイレクト・イエロー 12
- シー・アイ・ダイレクト・イエロー 28
- シー・アイ・ダイレクト・イエロー 44
- シー・アイ・ダイレクト・オレンジ 26
- シー・アイ・ダイレクト・オレンジ 39
- シー・アイ・ダイレクト・オレンジ 107
- シー・アイ・ダイレクト・レッド 2
- シー・アイ・ダイレクト・レッド 31
- シー・アイ・ダイレクト・レッド 79
- シー・アイ・ダイレクト・レッド 81
- シー・アイ・ダイレクト・レッド 117
- シー・アイ・ダイレクト・レッド 247

[0030]

本発明の染料系偏光膜は、ジスアゾ化合物(I)又はその塩からなる、或いは、さらに他 20の有機染料を含んでなる二色性染料を、偏光膜基材である高分子フィルムとしては、例の方法で含有させることによって、製造することができる。この高分子フィルムとしては、例 V A) 樹脂、ナイロン樹脂、ポリエステル樹脂等からなるものが利用される。ここでいうピニルアルコール系の樹脂には、ボリ酢酸ピニルの部分又は完全ケン化物であるポリピニルアルコール系の樹脂には、ボリ酢酸ピニルの部分又は完全ケン化物であるポリピニルアルコール系の樹脂には、ボリ酢酸ピニルの部分又は完全ケン化物であるポリピニルアルコールをの他、ケン化EVA樹脂のような、酢酸ピニルと他の共重合可能な単量体、例えば、エチレンやプロピレンのようなオレフィン類、クロトン酸やアクリル酸、マレイン酸のような不飽和カルボン酸類、不飽和スルホン酸類、エリニルアルカールをアルデヒドで変性、カリル酸、マレイン酸のような不飽和カルボン酸類、不飽和スルボン酸類、エチルカールで変性にポリピニルアルコールをアルデヒドで変性にポリピニルホルマールやポリピニルアとタール等も包含される。偏光膜基材としてはポリピニルアルコールスが、染料の吸着性及び配向性の点から好適に用いられる。

[0031]

このような高分子フィルムに上記染料を含有させるにあたっては、通常、高分子フィルムを染色する方法が採用される。染色は、例えば次のようにして行うことができる。先ず、前記染料を水に溶解して染浴を調製する。染浴中の染料濃度は特に制限されないが、通常は 0.001~10重量%の範囲から選択される。又、必要により染色助剤を用いてもよく、例えば、芒硝を染浴中で 0.1~10重量%用いるのが好適である。このようにして調製した染浴に高分子フィルムを浸漬し、染色を行う。染色温度は、好ましくは 40~80℃である。染料の配向は、高分子フィルムを延伸することによって行われる。延伸す 40る方法としては、例えば湿式法や乾式法等のいずれの方法を採用してもよい。高分子フィルムの延伸は、染色の前に行っても、染色の後に行ってもよい。

[0032]

染料を含有させ、配向させた高分子フィルムは、必要に応じて、公知の方法によりホウ酸処理等の後処理が施される。このような後処理は、偏光膜の光線透過率、偏光度及び耐久性を向上させる目的で行われる。ホウ酸処理は、用いる高分子フィルムの種類や用いる染料の種類によって異なるが、一般的には1~15重量%、好ましくは5~10重量%範囲の濃度のホウ酸水溶液を用いて、30~80℃、好ましくは50~80℃の温度範囲で行われる。更に必要に応じて、カチオン系高分子化合物を含む水溶液でフィックス処理を併せて行ってもよい。

[0033]

1 6

このようにして得られる染料系偏光膜は、その片面又は両面に、光学的透明性及び機械的強度に優れる保護膜を貼合して、偏光板とすることができる。保護膜を形成する材料は、従来から使用されているものでよく、例えば、セルロースアセテート系フィルムやアクリル系フィルムのほか、四フッ化エチレン/六フッ化プロピレン共重合体のようなフッ素樹脂系フィルム、ポリエステル系フィルム、ポリオレフィン系フィルム、ポリアミド系フィルム等が用いられる。

[0034]

【実施例】

以下、実施例により本発明を更に詳細に説明するが、本発明はこれらの例により、何ら限 10 定されるものではない。例中の「%」及び「部」は、特記ない限り、重量%及び重量部である。

[0035]

実施例1

下式 (4)

[0036]

$$HO_3S$$
 $N=N$ NH_2 NH_2 NH_2 NH_3

[0037]

一方、下式 (5)

[0038]

[0039]

で示されるナフトール化合物の157部を水700部に加えた後、0℃~10℃で攪拌させた。この混合液に、先に得たジアゾ化合物の反応液を、炭酸ナトリウム水溶液で反応液のpHを7に維持しながら、1時間かけて添加し、添加終了後、更に1時間攪拌してカップリング反応を行い、前記式(1)で示されるジスアゾ化合物を得た。このジスアゾ化合物の入maxは、水性媒体中で539nmを示した。

厚さ75μmのポリピニルアルコールフィルム [クラレビニロン#7500、(株)クラレ製品]を縦一軸に5倍延伸して、偏光膜基材とした。このポリピニルアルコールフィルムを緊張状態に保ったまま、ジスアゾ化合物(1)の塩を0.025%、芒硝(染色助剤 40)を0.2%の濃度としてpH9に調整した70℃の水溶液に浸漬した。次に78℃の7.5%ホウ酸水溶液に5分間浸漬後、取出して、20℃の水で20秒間洗浄し、50℃で乾燥して偏光膜を得た。得られた偏光膜の入max(膜の延伸方向の透過率が最小となる波長。以下、同じ)は550nmであり、この偏光膜は、高い偏光度を有していた。又、高温・高湿の状態で長時間にわたる耐久性を示した。ここで得られた偏光膜を、高圧水銀ランプにより48時間光照射し、その550nmにおける吸光度変化(ΔA)を調べたところ、0.3であり、耐光性に優れていた。

[0040]

実施例2

実施例1で用いたアゾ化合物(4)に代えて、下式(6)

20

[0041]

36

$$HO_3S \longrightarrow N=N \longrightarrow NH_2 \qquad \textbf{(6)}$$

[0042]

[0043]

比較例1

厚さ75μmのポリビニルアルコールフィルム [クラレビニロン#7500、(株)クラ 20 レ製品]を縦一軸に5倍延伸して、偏光膜基材とした。このポリビニルアルコールフィルムを緊張状態に保ったまま、下記のジスアゾ化合物(7)の塩を0.025%、芒硝(染色助剤)を0.2%の濃度としてpH9に調整した70℃の水溶液に浸漬した。次に78℃の7.5%ホウ酸水溶液に5分間浸漬後、取出して、20℃の水で20秒間洗浄し、50℃で乾燥して偏光膜を得た。得られた偏光膜の入maxは550nmであった。ここで得られた偏光膜を、高圧水銀ランプにより48時間光照射し、その550nmにおける吸光度変化(ΔA)を調べたところ、0.9であった。

[0044]

$$HO_3S$$
 $N=N$ $N=$

[0045]

【表1】

	対象化合物	偏光膜の ル max(nm)	ΔΑ
実施例1	ジスアゾ化合物(1)	5 5 0	0.3
実施例2	ジスアゾ化合物(2)	5 5 0	0.5
比較例 1	ジスアゾ化合物(7)	5 5 0	0.9

[0046]

△Aは、高圧水銀ランプによる48時間光照射後の吸光度の値で、その値が小さいほど耐 光性が良好であることを示す。

[0047]

40

【発明の効果】

本発明(イ)のジスアゾ化合物又はその塩は、偏光素子としたときに、長時間暴露に対する耐光性に特に優れる。又、本発明(ロ)の染料系偏光膜は、長時間暴露に対する耐光性と初期偏光性能に優れるので、液晶プロジェクターや車載用表示装置(カーナビゲーション)の用途に用いられる。

フロントページの続き

(72)発明者 林 成年 愛媛県新居浜市惣開町5番1号 住友化学工業株式会社内 Fターム(参考) 2H049 BA02 BA29 BB43